```
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.
             **Image available**
WPI Acc No: 1997-420438/ 199739
XRAM Acc No: C97-134650
  Producing nano-tubes of carbon@ monolayer(s) having uniform quality - by
 generating plasma and supplying carbon@ source and metallic catalyst into
Patent Assignee: NEC CORP (NIDE )
Number of Countries: 001 Number of Patents: 002
Patent Family:
            Kind
Patent No
                   Date
                            Applicat No
                                          Kind
                                                 Date
                                                           Week
JP 9188509
             A 19970722 JP 963636
                                          A 19960112 199739 B
JP 2737736
             B2 19980408 JP 963636
                                           Α
                                                19960112 199819
Priority Applications (No Type Date): JP 963636 A 19960112
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                       Main IPC
                                    Filing Notes
            A
                    5 C01B-031/02
JP 9188509
JP 2737736
              B2
                    4 C01B-031/02 Previous Publ. patent JP 9188509
Abstract (Basic): JP 9188509 A
        Nano-tubes of carbon monolayers are produced by generating a plasma
    with electrode-less RF plasma, and supplying a carbon source and
    metallic catalyst simultaneously, or separately, into the plasma.
        USE - For producing carbon nano-tubes continuously.
        ADVANTAGE - High temperature free-standing plasma up to 10000 deg.
    C is generated with a 4 MHz RF coil using no electrodes. This plasma is
    kept stably as compared with conventional methods where carbon
    electrodes are used. Carbon nano-tubes with uniform quality are
    obtained at a yield.
        Dwg.1/1
Title Terms: PRODUCE; NANO; TUBE; CARBON; MONOLAYER; UNIFORM; QUALITY;
  GENERATE; PLASMA; SUPPLY; CARBON; SOURCE; METALLIC; CATALYST; PLASMA
Derwent Class: E36; F01; L02
International Patent Class (Main): C01B-031/02
International Patent Class (Additional): D01F-009/127
File Segment: CPI
Manual Codes (CPI/A-N): E05-U02; F01-D09A; L02-A02B; L02-H04; N02-B01;
  N02-C01
Chemical Fragment Codes (M3):
  *01* A427 A428 C810 M411 M730 M903 Q421
  *02* G000 G830 M280 M320 M415 M424 M510 M520 M530 M541 M720 M903 M904
       N142 N209 N224 N304 N309 N311 N313 N441 N480 N515 N520 Q323 Q453
       9739-B1701-P 90002
Ring Index Numbers: ; 90002
Generic Compound Numbers: 9739-B1701-P
```

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開平9-188509

(43)公開日 平成9年(1997)7月22日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
C 0 1 B 31/02	101		C 0 1 B 31/02	101Z	
DOIF 9/197			D01F 9/127		

審査請求 有 請求項の数8 OL (全 5 頁)

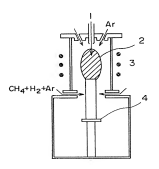
(21)出顯番号	特顧平8-3636	(71)出願人 000004237 日本電気株式会社		
(22)出顧日	平成8年(1996)1月12日	東京都港区芝五丁目7番1号		
		(72)発明者 吉川 英樹 東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株 式会社内		
		(74)代理人 弁理士 京本 直樹 (外2名)		

(54) 【発明の名称】 カーポン単層ナノチューブの製造方法

(57)【要約】

【課題】 高品質なカーボン単層ナノチューブを長時間 製造することができなかった。

【解決手段】 無電極の高周波プラズマを用いることにより、アーク放電法にあるような電極の消耗によるブラ ズマ状態の交動が原理的に無く、長時間安定してカーボ ン単層ナノチューブを合成できる。高周波プラズマの周 縁部に原料の供給とは独立に、炭素をエッチングする水 素ガスやガン温度を急冷さセアルゴンガスを保給する ことにより、カーボン単層ナノチューブの収載を下げず に、不純物であるアモルファスカーボンやグラファイト の生成を現とされる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 無電極の高周波アラズマを用いてアラズ マを発生させ、炭素原料と金属触媒を前記アラズマ中に 供給することを特徴とするカーボン単層ナノチューブの 製造方法。

【請求項2】 無電極の高周波アラズマを用いてアラズ マを発生させ、炭素原料と金属触媒を別々に前記プラズ マ中に供給することを特徴とするカーボン単層ナノチュ ーブの製造方法。

【請求項3】 前記炭素原料として炭化水素ガスを用いることを特徴とする請求項1または請求項2記載のカーボン単層ナノチューブの製造方法。

【請求項4】 粉体状の金属触媒を前記プラズマ中に供 給することを特徴とする請求項1または請求項2記載の カーボン単層ナノチューブの製造方法。

【請求項5】 前記炭素原料および前記金属触媒として 有機金属を用いることを特徴とする請求項1記載のカー ボン単層ナノチューブの製造方法。

【請求項6】 前記プラズマ中に、炭素をエッチングするガスを供給することを特徴とする請求項1または請求項5記載 項2または請求項5記載のカーボン単層ナノチューブの製造方法。

【請求項7】 前記プラズマ領域の温度を局所的に低下 させることを特徴とする請求項1または請求項2または 請求項3または請求項4または請求項5記載のカーボン 単層ナノチューブの製造方法。

【請求項8】 カーボンナノチューブを捕集する基板が 冷却されていることを特徴とする、請求項1または請求 項2または請求項3または請求項4または請求項5また は請求項6または請求項7記載のカーボンナノチューブ の製造方法.

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、カーボン単層ナノ チューブの製造方法に関し、特に長時間の連続製造が可 能なカーボン単層ナノチューブの製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】カーボンナノチューブは、厚さ数原子層 のグラファイト状炭素原子面を丸めた円筒が1個あるい は数個入れ子になったものであり、外径がnmオーダー の極めて微小な物質である。

【0003】数個以上の円筒状黒鉛層が同心円状に形成 された通常のカーボンナノチューブは、カーボンナノチ ューブの電気特性や化学特性に大きなばらつきがあっ た。そこで、チューブの形状が単層に制御されたカーボ ン単層ナノチューブが開発された。

【0004】カーボン単層ナノチューブの製法としては 従来、電極に炭素棒を使ったアーク放電が用いられてき た。この手法では電極の炭素材を原料としてカーボンナ ノチューブを合成するため、製造時間の経過と共に電極 が消費するのは避けられず、アーク放電の状態自身も経 時変化してしまう。

【0005】また、カーボン解開ナノチューフを高効率 に合成するには、原料の炭素以外に鉄、ニッケル等の金 原触媒を必要とする。アーク放電法では、これらの触媒 金属はしばしば皮素電極内に埋め込んだ形で供給される が、放電時に電極が高温になると、炭素に比べ蒸気圧が 高い触媒金属が優先的に蒸発するため炭素と触媒の供給 量の出率が影響変化してしまう。

【0006】以上の理由からアーク放電法では、数分間を越える製造条件の定常性を望めず、長時間のカーボン単層ナノチューブの合成が困難である。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】カーボン単層ナノチュ 一ブはその結晶性の良さから強弱な炭素機能となるが、 従来のアークが破壊置では炭素管電筋が消費され、また 炭素と触媒の供給量の比率が延時変化するため敷分間を 越える長時間の運転ができず、実用に供せるだけのカー ボン単層ナノチューブの収量を得ることは困難であっ た。

【0008】従ってカーボン単層ナノチューブの工業上 の発展により、長時間運転が可能な合成法の確立が避け 得ない課題となっている。

【0009】又、カーボン単層ナノチューブ合成時にア モルファスカーボンやグラファイトも生成してしまうた め、これら他相の生成を抑制し、良質のカーボン単層ナ ノチューブを得る製造条件を得ることも課題となってい た。

[0010]

【課題を解決するための手段】 先の課題を解決するには プラズマに直接触れる族素電極を使わずに高温プラズマ を発生させる必要があるため、本発明では高周波コイル によって無電極プラズマを発生させている。

【0011】この方法は、ガス流制御でプラズマ形状を 安定化させることにより、如何なる壁面にもプラズマを 接触させないことが可能で、カーボン単層ナノチューブ 合成に用いることにより、合成時間の制限が解消され た。

【0012】なお炭素原料としては、供給量の制御性の 良いガスを用いることが好ましくメタン等の炭化水素を 用いることができる。

【0013】金属触媒を、炭素源とは全く独立にプラズ マに供給すれば、炭素と金属触媒の供給量の比率が経時 変化することがない。

【0014】カーボン単層ナンチューブの生成時にアモルファスカーボンやグラファイトも発生するが、これを抑制する私には炭素に対してエッチング作用をもつ水素や酸素を抵加するとよい、またアラズマ油一部に外部よりガスを供給することによって、アラズマ油度を急激に下げ生成粉を始合することができ、これによってもアモ

ルファスカーボンやグラファイトなど副生成物の生成を 抑制することができる。

【0015】さらに、カーボン単層ナノチューブを捕集 するための基板を、水冷などにより冷却することによ り、多層のカーボンナノチューブの生成を抑制し、単層 のカーボンナノチューブを選択的に製造することができ

[0016]

る。

【発明の実施の形態】本発明による実施の一形態を以下 に説明する。

【〇〇17】本発明のカーボン単層ナノチューブ製造方法は、無電極の高周波プラズマを用いるため、アーク放 電における電極の消耗の問題が原理的に無く、長時間運 転が可能である。

[0018] 製造時に生成物の品質に時間的ばらつきが 生じないようにするには、炭素原料と触媒金属原料の一 定量をプラスマ中に定常的に供給すればよく、このため には触媒金属は粉体の形でキャリアガスの定常流にのせ て供給し、炭素原料は流量制管された炭化水素ガスの形 額でそれを入り派に供給する。

【0019】本発明の実施の形態では、通常放石下の下 rの真空度でアーク領域のアラズマを発生させており、 この場合アラズマ中の原子の温度は1万での高温に達す るため、供給した数μmの粒径をもの触媒金属的体はほ ぼ完全に震発する。炭素原料である炭化水素ガスはアラ ズマ内で各らに容易に原子化される。

【0020】プラズマ内で原子化された炭素と触媒金属は、プラズマ炎の周縁の低温帯で凝集し微粒子を形成する。この微粒子上で触媒作用により、固溶していた炭素原子以飛来した炭素原子がカーボン単層ナノチューブを形成する。

【0021】ただし、この時アモルファスカーボンやヴ ラファイトも形成されてしまうが、カーボン単層ナノチ ューブの方が成長速度が重いる。炭素をエッチングする 水素や酸素を添加すれば、アモルファスやグラファイト の方がより優先的にエッチングされ、品質の良いカーボ ン単層ナノチェーブが得られた

(0022)また、微粒子が形成する場所であるプラズ マ炎の間縁部に外部よりガスを供給し、アラズマの温度 を急激に低下させることにより、成長速度の遅いアモル ファスカーボンやグラファイトが十分に形成されないま ま、急冷によりそれらの反応を作よせ、品質の良いカ ーボン単原ナチューアを得ることができる。

【0023】更に、カーボン単層ナノチューブを捕集する基板を、水冷などにより冷却することにより、多層のカーボンナノチューブの生成を抑制し、単層のカーボンナノチューブを選択的に製造することができる。

【0024】 【実施例】

実施例 1

以下に、本発明の一実施例について、図1を参照して説 明する。

【0025】本実施例では、高周波プラズマ発生装置に おいて発振周波数4MHzで、約10kWの電力をコイル3に供給することにより、300Torr程度の真空 度で数cmのサイズの高温プラズマ2を形成することが できた。

【0026】プラズマの形状を安定させるため、図中上 方よりアルゴンガスを報分約60リットルを供給し、プ ラズマ内で発生した生成粉はこのガス流に乗って水冷さ れた装板4まで達した後回収される。

【〇〇27】カーボン単層ナノチューブ合成のためには 金属純度を必要とするため、本実施例では、触媒金属を 約3~5 μmの超径をもつ動体の形態で、流動式の粉体 供給装置により毎分3リットルでアルゴンのキャリアガ ス気流にのせて、ノズル1を経てプラズマまで輸送し た。

【0028】なお、このキャリアガスの流量が毎分1リットルを下回る場合には、アラズマ内部に存在する逆向 きの気流によって、アラズマ中心部に粉体が供給されず に触媒金属の蒸発が不十分であったので、本実施例では キャリアガス流を毎分3リットルとした。

【0029】触媒金属の種類としては、鉄、コバルト、 ニッナルいずれの場合にもカーボン単層ナノチューブの 合成が同能であった。特にニッケル75%、コバルト2 5%の混合粉を用いたものが截もカーボン単層ナノチュ ーブの収率が良かった。金属的の標準的な供給量は毎分 対100m 年であった。

【0030】 炭素源としてメタンをアラズマ炎の下流側 の周縁部に毎分約1リットル供給した。なお、メタンを 供給する場所としてアラズマ炎の上流側を選んでも、毎 分1リットル程度の供給量であればアラズマの安定性を 報なわないため実用上間頭は無かった。

[0031]カーボン料欄ナンチューアと共に形成されるアモルファスカーボンやグラファイトの生成を抑制するため、アラズマの下流間に炭素に対しエッチング作用をもつ水素を毎分らリットル供給した。メタンの供給量に対する水系の供給量の比が2か3の場合は微速金属域粒子の周囲に多量のアモルファスやグラファイトが生成したので、本実施例では水素の供給量の比が5を越えるように異んだ。

【0032】上記の方法により、プラズマ炎より多量の 微粒子が媒状に放出し、この微粒子が多くのカーボン草 間トノチュープを含んでいることを電子顕微はより確 認した。ただしプラズマ炎に晒され1000で程度の高 温にある基準上で微粒子を回収した場合には、カーボン 半層ナノチューブよりも2、3層でできた美層のカーボ ンナノチューブの方が多く見られ、基板上でカーボンナ ノチューブが直径方向に成長することが確認できた。従 って、集磨ナノチューブのみを得るには、水冷などによ り冷却された基板上で回収するとよい。

【0033】実施例2

アモルファスカーボン及びグラファイトの生成を抑制す るため、プラズマ下流部にアルゴンガスを毎分15リッ トル供給した。アルゴンガス自身には炭素をエッチング する作用は無いが、アルゴン導入に伴うプラズマの急冷 を行なうことにより、成長速度の速いカーボン単層ナノ チューブを優先的に残し、他のアモルファスカーボンや グラファイトの生成を抑えることができる。

【0034】急冷の現象は、アルゴンガス導入時にプラ ズマ下流部の輻射強度が低下したことから目視でも確認 できた。アルゴンを導入しない場合に比べ、触媒金属微 粒子の周囲に存在するアモルファスカーボンやグラファ イトが少なくなり、特にグラファイトが著しく減少し た。アモルファスカーボンが高温下で結晶性を改善しグ ラファイトとなる過程をガス急冷が阻害したためと考え Sha.

【0035】一方カーボン単層ナノチューブについて は、その結晶性を電子顕微鏡で観察したところ、その結 晶性にガス冷却法が悪い影響を与えていないことを確認

【0036】実施例3

市販で容易に入手できる金属粉は粉径のばら付きが大き いため、触媒金属の原料に金属粉を用いた場合に、粒径 の大きな金属粉がプラズマ内で完全に蒸発しきれずに生 成物に混入して回収されてしまうことがある。

【〇〇37】これを防ぐ為には金属触媒源として有機金 属を用いた。本実施例では鉄の有機金属であるフェロセ ンを用いた。フェロセンは昇峯温度が140℃と低いた め、プラズマ中で完全に蒸発し、金属粉を用いた時のよ うな未分解の原料粉は混入していなかった。

【0038】フェロセンを触媒原料として用い炭素原料 としてメタンを用い、高効率にカーボン単層ナノチュー ブを合成することが可能であった。

【0039】なおフェロセン自身にも炭素原子を含んで いるため、メタンを用いずにフェロセンだけでも、収率 は悪いながらカーボン単層ナノチューブが合成できた。 [0040]

【発明の効果】従来のアーク放電によるカーボン単層ナ ノチューブの製造方法では、電極である炭素棒が放電時 に消費され、更に電極に埋め込んだ触媒金属はその蒸気 圧の高さからより急激に消費される。炭素電極の消耗は

プラズマ状態に時間的変動を生じ、触媒金属の選択的な 蒸発はプラズマへの炭素と触媒金属の供給量の変動を生 じるため、カーボン単層ナノチューブの長時間合成は困 難であった.

【0041】この課題を解決するため、本発明は図1で 示すような無電極プラズマ合成装置を用いた。これは4 MH2の高周波コイルにより最高温度が約1万℃の高温 プラズマを如何なる壁面にも接触させずに形成したもの で、時間制限の無いカーボン単層ナノチューブの合成を 可能にした。

【0042】触媒金属を数μmの粒径を持つ粉体の形態 で定常キャリアガス流に乗せて供給し、炭素原料はメタ ンガスとしてガス流量計を介してプラズマに安定供給し ている。金属触媒と炭素を別系統でプラズマへ供給すれ ば、各成分元素の供給量比は一定で、品質の揃ったカー ボン単層ナノチューブを合成することができる。

【0043】プラズマ内で原子化された炭素と触媒金属 は、プラズマ周縁の低温部で凝集し生成粉を形成する が、この時アモルファスカーボンやグラファイトも形成 されてしまう。そこで本発明では、カーボン単層ナノチ ューブが他の相に比べ成長速度が速いことを利用し、 炭 素をエッチングする水素や酸素を添加することによっ て、アモルファスやグラファイトをより優先的にエッチ ングし、品質の良いカーボン単層ナノチューブを得るこ とが出来た。

【0044】同じ効果を狙った他の手法としては、プラ ズマ周縁部に外部よりアルゴンガスを供給し、プラズマ の温度を急激に低下させることにより、成長速度の遅い アモルファスカーボンやグラファイトが十分に形成され ない段階で、急冷により反応を停止させ、品質の良いカ ーボン単層ナノチューブを得ることが出来た。

【0045】また、冷却された捕集基板を用いれば、複 教層のカーボンナノチューブの生成を抑え単層カーボン ナノチューブを選択的に得ることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の高周波プラズマによるカーボン単層ナ ノチューブ製造装置の概念図である。

【符号の説明】

2

- 粉体供給ポート プラズマ
- 高周波コイル 3
- 捕集基板

【図1】

